AU 123

47105

JE 9018151

971-05

国特許庁

昭46 (18151

MAY 1971

¥ ਮੁਤ 釬 公

(A)公告 昭和46年(1971)5月20日

発明の数 1

(全3頁)

JAPAN GROUP. CLASS. AZA RECORDED

34795S-AB, JA-099732, . 520, All-B7. Nikken Chemicals Co Ltd.

NIKK, 11-12-69.

*JA-7118151-R.

A96. .
A61) A61k (20-05-71)...
DELAYED RELEASE MEDICAMENT PREPN

Preparation of a delayed release medicament by Preparation of a delayed release medicament by forming granules consisting of a medicament (I), a hydro phobic sub-stance (II) and a high m.w. sub-stance (III) insoluble in gastric juice, and adding to them ethyl-cellulose and a water soluble high m.w. compound (IV), opt.adding lubricant, colouring and seasoning, homogenising and compressing the whole to form tablets.

ADVANTAGES

This process allows constant release of the active ingredient over a long period.

DETAILS

(I) must be soluble in water to some extent. (II) may be a salt of a higher fatty acid, e.g. Mg. Ca or Al salt of stearie, palmitic or myristic acid, calcium phosphate, CaCO₃; tale, slumina gel, or silicic anhydride. (III) ma acetate, polyvinyl (m)ethyl ether, polyethyl acrylate, polypropyl acrylate, polybutyl acrylate, polymethyl

A3-A4A, A12-V1.

534

methacrylate or silicone resin and is soluble in organic solvents. (IV) may be hydroxypropyl cellulose; hydroxypropyl methyl cellulose, methyl cellulose, NacMc, polyvinyl alcohol, polyvinyl pyrrolidone, gelatin, gum arabic or Na arginate. The content of (II) decreases the rate of release of active substance and can be varied but should pref, be >30%. (III) should be added in an armt, of 5-15%. The ethyl cellulose and (IV) help to attain complete and constant release of the active ingredient, ethyl cellulose decreasing and (IV) increasing the release rate. Ethyl cellulose should be present in an armt, of 30-35%. The content of granules in the medicament should be <60%.

in the medicament was in the medicament when the medicament were homogeneously mixed, and the mixture was kneaded with 6 g. methyl series efficient resin in 25 ml. triol. The mixture was granulated with a 30 mesh sieve and air dried. The granules ethyl cellulose (8 g. 30-80 mesh) and 40 g. 30-100 mesh hydroxypropylmethyl cellulose were homogenised and, after the addition of 0.9 g. Mg stearate as lubricant, compressed to form 5 mm, 170 mg Contd 347955

本発明は長時間継続して定められた割合で薬効 成分を放出することのできる新規な徐放性契制の 製造法に関する。

経口的に投与された薬物の効力を長時間に亘つ て維持することのできる薬剤はこれまでにも使々 20 が得られることを知見し、本発明を完成した。 のものが知られているが、その調製方法は大別す ると次の様に分けられる。即ち、

- (1) 薬物を含む 粒等を合成樹脂、ワックス等の - 消化液に難磨性ないしは不磨性の物質で被覆す る方法。
- (2) 薬物を消化液に離疫性ないしは不腐性の物質 中に分散させる方法。
- (3) 楽物と前化液に離密性ないしは不容性の物質、 消化液に易溶性の物質、或いは親水性物質等と 通宜混合して圧縮する方法。

しかしながら、これらの方法には次に述べる様 に調製上、或いは使用上多くの欠点がある。即ち、 (1)の方法に於いては被覆の技術が難しいために作 葉に極めて高度の熟練が必要であり、更に要求さ て行う必要があるため鰐製に長時間を必要とする という欠点がある。(2)の方法に於いては、薬物に 比して大量の難溶性物質を使用する必要があるた

れる欠点を改良すべく種々検討した結果。疎水性 物質、消化液に不溶性の高分子化合物。エチルセ ルローズ。及び水溶性高分子化合物を適当に組み 合せ圧縮するときは億めて性能のよい徐放性薬剤

本発明の方法に使用することのできる薬物とし ては多少とも水に溶解するものであればいずれも 使用することができる。

本発明は要物、疎水性物質及び消化液に不溶性 25 の高分子化合物よりなる 粒を調製した後、これ にエチルセルローズ及び水溶性高分子化合物。及 び必要により飛沢剤、潜色剤、蟾味剤等を添加し 促和した後圧縮成型することにより行われる。

疎水性物質としては例えばスチアリン酸。パル 30 ミチン酸、ミリスチン酸等のマグネシウム塩、カ ルシウム塩、アルミニウム塩等の高級脂肪酸の塩 類及びリン酸カルシウム、炭酸カルシウム。タル ク、アルミゲル、無水ケイ酸等を用いることがで きる。また預化液に不発性の高分子化合物は裏物」 れる被膜の厚さに応じて破疫操作を何回し反復し 35 疎水性物質と共化顆粒に調製する必要上有機熔媒 に可容であることが不可欠で、例えばポリ酢酸と ニル、ポリビニルメチルエーテル、ポリビニルエ テルエーテル。ポリアクリル酸エテル、ポリアク